PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-242606

(43) Date of publication of application: 02.09.1994

(51)Int.Cl.

GO3F 7/039 G03F 7/004 **G03F** 7/004 GO3F 7/028 H01L 21/027

(21)Application number: 05-025753

(71)Applicant: HOECHST JAPAN LTD

(22)Date of filing:

15.02.1993

(72)Inventor: KURAUSU YURUGEN SHIBERA

KUDO TAKANORI MASUDA SEIYA KINOSHITA YOSHIAKI

SUEHIRO NATSUMI

MUNIRACHIYUNA PADOMANABAN

OKAZAKI HIROSHI **ENDO HAJIME** RARUFU DAMERU

(54) POSITIVE TYPE RADIATION SENSITIVE MIXTURE

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide the novel mixture which can be developed by aq. alkaline soln., has a stable acid latent image, is for production of semiconductor structure and has high radiation sensitivity in a short wavelength UV region by incorporating a binder which is insoluble in water and is soluble in ag. alkaline soln. and specific compds. into the mixture.

CONSTITUTION: This mixture contains, as essential components. binder a which is insoluble in water and is soluble in aq. alkaline soln., compd. b which has at least one bonds cleavable by an acid, compd. c which generates an acid by radiation and basic sulfonium compd. d. These component a to d are used as the mixtures respectively composed of one or more kinds thereof. The compds. expressed by formula I to formula IV are preferably used as the basic sulfonium compd. among these components. In the formulas. R1 to R3 signify C1 to C18 alkyl, etc.; R4 to R7 denote C1 to C4 alkyl, alkoxy, etc.; Y signifies [CH2]n where n=0 or 1, or 0 or S; X is a basic anion, PKB value of which is -3 to +5.

$$[SR^{1}R^{t}R^{t}]^{+}x^{-}$$

LEGAL STATUS

Date of request for examination

14.09.1999

Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3300089

[Date of registration]

19.04.2002

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出顯公開番号

特開平 6-242606

(43)公開日 平成6年 (1994) 9月2日

H01L 21/30	301 R
未請求 請求	·項の数 18 OL (全 12頁) 最終頁に続く
(71)出願人	000113137
	ヘキストジャパン株式会社
	東京都港区赤坂8丁目 10番16号
(72) 発明者	クラウス、ユルゲン、シベラ
	東京都小金井市緑町5- 12-11 アティカ
	小金井 201
(72)発明者	工藤隆範
	埼玉県狭山市北入曽 323-1 ミヤノ第2
	コーポ 203
(72)発明者	增 田 誠 也
[埼玉県所沢市御幸町7-6- 308
(74)代理人	弁理士 佐藤 一雄 (外2名)
	最終質に続
	(74)代理人

(54) 【発明の名称】ポジ型放射感応性混合物

(57)【要約】

【目的】 アルカリ水溶液で現像でき、安定した酸潜像を有する、半導体構造製造用の、新規な、短波長UV領域において高い放射感応性を有する混合物を提供すること。

【構成】 必須成分として a)水に不溶かつアルカリ水溶液に可溶な結合剤、b)酸により開裂し得る結合を少なくとも一つ有する化合物、c)放射により酸を発生する化合物、及びd)塩基性スルホニウム化合物を含むことを特徴とするポジ型放射感応性混合物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】必須成分として、

- a) 水に不溶かつアルカリ水溶液に可溶な結合剤、
- b) 酸により開裂し得る結合を少なくとも一つ有する化合物、
- c) 放射により酸を発生する化合物、及び
- d) 塩基性スルホニウム化合物

を含むことを特徴とする、ポジ型放射感応性混合物。 【請求項2】化合物 b)が酸により開裂し得るC-O-CまたはC-N-C結合を少なくとも一つ有する化合物

 $[SR^{1} R^{2} R^{3}]^{+}x^{-}$

である、請求項1に記載のポジ型放射感応性混合物。 【請求項3】塩基性スルホニウム化合物の含有量 d が、 化合物 c)から理論的に形成され得る酸の最大量に対し て0.01~2.00モル当量になることを特徴とす る、請求項1または2に記載のポジ型放射感応性混合 物。

【請求項4】塩基性スルホニウム化合物 d)が、一般式 I ~ IV 【化1】

10

I)

$$\begin{bmatrix} O \\ \parallel \\ C - CH_2 - SR^1 R^2 \end{bmatrix}^{\dagger} X^{-} \qquad \text{m}$$

(式中、R¹、R²、R³ は、相互に独立して、C , ~ C, "アルキル、アリール、ヘテロアリールを意味するか、あるいはアルキル、アルキルアリール、アリール、ハロゲン、アルコキシ、フェノキシ、チオフェノール、フェニルスルホニル、フェニルスルフェニルによりモノ、ジまたはトリ置換されたアリールを意味し、Yは、n=0または1である[CH ,]。、OまたはSを意味し、R°、R°は、C, ~ C。アルキル、アルコキシまたはハロゲンを表し、R°、R'はC, ~ C。アルキル、アルコキシ、ハロゲンを表し、nは5または6であり、Xは、pK , 値が-3~+5である塩基性路イオンである。)の化合物であることを特徴とする、請求項1~3のいずれか1項に記載のポジ型放射感応性混合物。【請求項5】塩基性スルホニウム化合物d)が、一般式

I ~ IV (式中、R¹、R²、R³ が、相互に独立して、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、フェニル、ベンジルピフェニル、トリル、キシリル、クロ 40 ロフェニル、プロモフェニル、メトキシフェニル、ブロピルオキシフェニル、ブチルオキシフェニル、プロピルオキシフェニル、ブチルオキシフェニル、チオフェノキシフェニル、またはフェニルスルホニルフェニルを意味し、Yが、n=0または1である[CH:]。、OまたはSを意味し、R¹、R³がC; ~C, アルキル、メトキシ、エトキシ、塩素または臭素を表し、R²、水C; ~C, アルキル、メトキシ、エトキシ、塩素または臭素を表し、R²、水C; ~C, アルキル、メトキシ、エトキシ、塩素または臭素を表し、nがn=5または6であり、XがX=水酸基、

50 OR (R=C, ~C, アルキル)、(アルコラート)

OCOR (R=C , ~C, or n+n, r)-n, rn+ ルアリール)、

または

OCOO ˙ (カーポネート)

である。) の化合物であることを特徴とする、請求項1 ~4のいずれか1項に記載のポジ型放射感応性混合物。

【請求項6】結合剤a) が、フェノール性水酸基を含む ことを特徴とする、請求項1~5のいずれか1項に記載 のポジ型放射感応性混合物。

(式中、R ' はC, ~C, アルキレン基でよく、R ' は C, ~C. アルキル基を意味し、R ³ はC, ~C, oアル キル基またはアリール基を意味し、Xは基-CO-、-〇-С〇-またはNH-С〇の一つを意味し、nは1を 超える整数を意味する。) で表わされることを特徴とす る、請求項1~8のいずれか1項に記載のポジ型放射感 応性混合物。

【請求項10】化合物 b) を1~60重量%の濃度で含 むことを特徴とする、請求項1~9のいずれか1項に記 載のポジ型放射感応性混合物。

【請求項11】化合物 c) が光分解によりスルホン酸を 形成することを特徴とする、請求項1~10のいずれか 1項に記載のポジ型放射感応性混合物。

(式中、R、R ' はアルキル、シクロアルキル、アリー ルまたはヘテロアリール基を意味する。) のアルファ、 アルファービスースルホニルジアゾメタン誘導体である ことを特徴とする、請求項1~13のいずれか1項に記 職のポジ型放射感応性混合物。

【請求項15】化合物 c) が、アルファ、アルファービ ススルホニルメタン誘導体またはフェノール性スルホン 酸エステルであることを特徴とする、簡求項1~14の いずれか1項に記載のポジ型放射感応性混合物。

【請求項16】化合物 c) が、混合物中に1~10重量 %までの濃度で存在することを特徴とする、請求項1~ 15のいずれか1項に記載のポジ型放射感応性混合物。

【請求項17】層支持体および放射感応性層からなる放 射感応性記録材料であって、前記放射感応性層が請求項 1~16のいずれか1項に記載の放射感応性混合物から なることを特徴とする記録材料。

【請求項18】イオン交換クロマトグラフィーによる塩 基性および非塩基性スルホニウム化合物の製造方法であ

- a) 交換体樹脂が第四アンモニウム基を有するアンバー リストであること、
- b)交換体樹脂が金属イオンを含まない極性または非極

【請求項7】結合剤a) がポリビニルフェノール、アル キル置換されたポリビニルフェノールまたはその共重合 体であることを特徴とする、請求項1~6のいずれか1 項に記載のポジ型放射感応性混合物。

【請求項8】結合剤 a) が、ポリビニルフェノールの他 に、さらに他の1種類のフェノール性結合剤を含むこと を特徴とする、請求項1~7のいずれか1項に記載のポ ジ型放射感応性混合物。

【請求項12】化合物 c) として、塩基性スルホニウム 塩溶液にスルホン酸を加えることにより生じたスルホニ ウムースルホン酸塩を用いることを特徴とする、請求項 1~11のいずれか1項に記載のポジ型放射感応性混合

【請求項13】スルホン酸が、アルキルスルホン酸、部 分的にフッ素化された、または全てフッ素化されたアル 20 キルスルホン酸、アリールスルホン酸、ハロゲン、アル キルまたはアルコキシ、ニトロ、シアノまたはハロゲン アルキル基により置換されたアリールスルホン酸である ことを特徴とする、請求項12に記載のポジ型放射感応 性混合物。

性溶離剤によりOH形に変換されること、及び

30 c)溶離剤が、水、または極性または非極性有機溶剤で あること、

を特徴とする方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は活性線の照射により感応 するレジスト材料に関し、特にポジ型放射感応性混合物 に関するものである。

[0002]

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】放射 40 感応性混合物はそれ自体公知である。商業的には、特に ポジ型混合物が、o-キノンジアジドの他に、ポリ (4 -ヒドロキシスチレン) またはノボラックの様なアルカ リ水溶液に可溶な結合剤を含むレジスト材料として使用 されている。しかし、これらの系の放射、特に短波長放 射に対する感度および解像力は不十分である。ノポラッ クは、UV-2領域 (220~300 nm) における固有 吸収が高いために、遠(ディープ)UV(220~30 Onm) 用の単層レジスト材料における結合剤としては不 適当である。これに対してポリ (ヒドロキシスチレン)

50 (PHS)はUV領域においてより有利な吸収特性を有

し、熱安定性がより高く、ドライエッチング耐性が良い のが特徴である。

【0003】酸に敏感な興基を有する結合剤としてPH Sを使用する、UV-2用のポジ型放射感応性混合物 は、例えばUSP 4, 491, 628から公知であ る。また、放射の作用により酸を放出し、次いでその酸 が二次反応に触媒作用を及ぼす様な化合物を添加するこ とにより、放射感応性混合物の放射感度が高くなること も知られている。その様な、酸の作用により強酸を形成 する化合物としては、例えばジアゾニウム、ホスホニウ ム塩、スルホニウム塩およびヨードニウム塩、ニトロペ ンジルエステル、フェノール性メタンスルホネート、ジ アゾ化合物およびハロゲン化合物、ビススルホニルメタ ン化合物、ピススルホニルジアゾメタン化合物がある。 【0004】H. レッシェルトらは、「アセタール系遺 UVフォトレジストの重要なプロセスパラメータ」 [レ ジスト技術および処理における進歩 IX、アンソニーE. ノベンバー、編集、Proc. SPIE 1672、3 3~45 (1992)]中で、PHS共重合体、酸発生 化合物およびN,O-アセタール系のオリゴ分子防止剤 からなるポジ型放射感応性混合物を記載している。この 感光性混合物の問題点は、酸潜像 (latent Saeurebild) の不安定性に対して非常に敏感なことである。酸潜像の 不安定性の問題は、化学的増幅の原理により機能する新 しいレジスト材料の根本的な問題である。この問題は、 専門的な文献中で、例えば「化学的に増幅したレジスト の空気により運ばれる化学的汚染物」S.A.マクドナ ルドら、レジスト技術および処理における進歩 ۷III、 ك ロシ イトー、編集、Proc. SPIE 1466、 2~12 (1991) で十分に考察されている。L. シ ユレーゲルの研究は、化学的増幅したレジスト材料にお ける拡散の問題を示している(L. シュレーゲルら、 Jа p. Journ. of Applied Physics Series 5、1991国際 マイクロプロセス会議の研究発表、175~180 頁)。触媒として作用する酸の平均移動半径は、248 nm用の高解像力レジストにおいては、その解像すべき構

造と同じ大きさである。 J. ナカムラは、 Jap. Journ. of Applied Physics (第30巻、No. 10、1991年10月、2619~2625頁) で、化学的増幅したレジスト材料における拡散長さおよび拡散定数を関べることができる方法を記載している。活性エネルギーバリヤーが低いために酸階像の変化に特に敏感に反応する化学的増幅系では、この基本的な物理現象が解像力を制限する。 H. レッシェルトらにより [レジスト技術および処理における進歩 IX、アンソニーE. ノベンバー、編集、

- 10 Proc. SPIE1672、33~45 (1992)]中に記載されているレジストは、拡散の問題のために、添加剤を使用しない場合、下記の好ましくない特性を有する。
 - 1)解像力は僅かに 0.5μmまでである。
 - 2) 高解像度は、直線性の好ましくない偏向によってのみ達成し得る。
 - 3) 露出寛容度が非常に小さい。
- 4) 露光とその後の露光後焼付けとの間の停止時間安定性が非常に低く、非露光レジスト区域の線幅損失 (スリ 20 ミング) が著しく大きい。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明の目的は、アルカリ水溶液で現像でき、安定した酸潜像を有する、半導体構造製造用の、新規な、短波長UV領域において高い放射感応性を有する混合物を提供することである。

【0006】上記目的は、必須成分として、

- a) 水に不溶かつアルカリ水溶液に可溶な結合剤、
- b)酸により開裂し得る結合を少なくとも一つ有する化合物、
- 30 c)放射により酸を形成する化合物、及び

して用いられる。一般式I~ IV)

d) 塩基性スルホニウム化合物

を含む放射感応性混合物により達成される。上記成分 a) ~d) はそれぞれ1種のまたはそれ以上の混合物と

[0007]

【化2】

$$R^{1} R^{2} R^{3} J^{+} X^{-}$$

$$\begin{bmatrix} O \\ C - CH_2 - SR^1 R^2 \end{bmatrix}^{\dagger} X^{-} \qquad \text{III}$$

$$R^{6} R^{7}$$

$$\begin{bmatrix} O \\ C - CH_2 - S (CH_2)_n \end{bmatrix}^{\dagger} X^{-} \qquad W$$

(式中、R¹、R¹、R¹ は、相互に独立して、C , ~ C」。アルキル、アリール、ヘテロアリールを意味する か、あるいはアルキル、アリール、ハロゲン、アルコキ シ、フェノキシ、チオフェノール、フェニルスルホニ ル、フェニルスルフェニルによりモノ、ジまたはトリ置 換されたアリールを意味し、Yは、n=0またはlであ る [CH ,]。、OまたはSを意味し、R '、R'は、 C, ~C, アルキル、アルコキシまたはハロゲンを表 l, R, R, dC, $\sim C$, PN+N, PN-D+D, Nロゲンを表し、nは5または6であり、Xは、pK が-3~+5である塩基性陰イオンである。) の塩基性 スルホニウム化合物が好ましく用いられる。

【0008】塩基性スルホニウム化合物の含有量は、化 合物 c)から理論的に形成され得る酸の最大量に対して 0.01~2.00モル当量になる。

【0009】下記の基準を満たすすべてのスルホニウム 化合物が適している。

- 1) レジスト中の溶解性が十分であること
- 2) 熱安定性が十分であること
- 3) 塩基性対イオンが十分であること

特に好適な化合物は、R '、R"、R"が、相互に独立 して、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチ ル、フェニル、ビフェニル、トリル、キシリル、クロロ フェニル、プロモフェニル、メトキシフェニル、エトキ

シフェニル、プロピルオキシフェニル、プチルオキシフ ェニル、tert.-ブチルオキシフェニル、フェノキ シフェニル、チオフェノキシフェニル、フェニルスルホ 30 ニルフェニルを意味し、Yが、n=0または1である [CH:].、OまたはSを意味し、R '、R がC, ~C. アルキル、メトキシ、エトキシ、塩素または臭素 を表し、R '、R' がC, ~C。 アルキル、メトキシ、 エトキシ、塩素または臭素を表し、nがn=5または6 であり、XがX=水酸基、 $X = OR (R = C , \sim C , rn + n)$ (rn = 0**h**)

X = OCOR (R = C , $\sim C$, $_{0}$ \mathcal{P} \mathcal{N} $+ \mathcal{N}$ $, \mathcal{P}$ \mathcal{I} $- \mathcal{N}$ $, \mathcal{P}$ ルキルアリール)、

40 X = OCOO $(\pi - \pi \hat{\lambda} - 1)$ である一般式 I)~IV) のスルホニウム塩である。 【0010】スルホニウム塩は、専門文献で十分公知で あり、光化学重合触媒として技術的に非常に重要であ る。スルホニウム塩の放射感応性混合物における使用 は、例えばUSP4、491、628号に記載されてい る。レジスト材料におけるオニウム塩の使用は、クリベ ロにより Org. Coatings and Appl. Polym. Sci. 、4 8、65~69頁(1985)で概観されている。合成 および光化学特性は、クリベロの概観「陽イオン重合ー 50 ヨードニウム塩およびスルホニウム塩光反応開始剤」、

J. V. クリベロ、重合体科学における進歩 6 2、スプリンガー出版、ベルリン ハイデルベルグ 1 9 8 4 にまとめられている。スルホニウム塩化合物の酸形成機構に関する集中的な機構論的研究は、J. L. デクターおよびN. P. ハッカーにより、ジャーナル オブ アメリカン ケミカル ソサエティー 1 9 9 0、1 1 2、6 0 0 4 ~ 6 0 1 5 に発表されている。

【0011】ジャーナル オブ アメリカン ケミカル ソサエティー 73 (1951)、1967頁には、ハロゲン化スルホニウムから酸化銀により水酸化スルホニウムを製造する試みが報告されている。これらの化合物は、室温でもすでにスルフィド臭を放って分解する不安定なオイルである。

【0012】ここで、驚くべきことに文献に記載されている水酸化トリフェニルスルホニウムの不安定性に関する報告は、これらの化合物の極性および非極性溶剤中の溶液には当てはまらないことが分かった。

【0013】本発明者らはさらに、任意の水酸化スルホニウムを製造するための、金属イオンによる化合物の汚染を防止した方法を開発した。この方法は、本発明の放射感応性混合物を半導体技術に使用する上で極色または要である。イオン交換クロマトグラフィーを極性またはは極性溶離剤中で使用する。好ましい樹脂は、第四アンモニウム基を有するアンパーリスト型の樹脂である。原則的に、イオン交換樹脂は、塩基性対イオンを有する任意のテトラアルキルアンモニウム溶液により塩基性形に変換することができる。特に、水酸化テトラメチルアンモニウムが適している。溶離剤としては水、アルコール、テトラヒドロフランまたは非極性有機溶剤が好適である。特にメタノールまたはエタノールが好ましい。

【0014】水酸化スルホニウムの製造には、原則的に、対応するハロゲン化物を使用するが、他の陰イオン、例えば錯体の金属フッ化物、テトラフルオロホウ素酸塩、ヘキサフルオロリン酸塩も可能である。スルホニウム塩は少量の溶離剤に溶解させ、交換体カラム上に加える。溶離速度は、カラムの寸法および負荷によっても左右されるが、イオン交換クロマトグラフィーで強電解質を交換する場合よりも本質的に低い。というのは、カラムの理論的な基準に平衡調節するのに、化合物が溶離剤中に強く解離している場合よりも多くの時間を必要とするためである。

【0015】溶離体積中の塩基含有量は、滴定により測定し、理論的な値と一致している。0.1 nHClを含む水/メタノール中の水酸化トリフェニルスルホニウムの滴定曲線は、 pH=7の領域で明らかな緩衝剤特性を示す。したがって、水酸化トリフェニルスルホニウムは溶液中で、予想された様な強電解質ではなく、両性分子である。

【0016】上記の方法により99.8%の交換率が達成される。塩基性スルホニウム塩溶液の他の特性は、U

V分光法により研究することができる。極大の位置および極大の吸光率は、使用した非塩基性スルホニウム塩と比較して変化していない。したがって、この陰イオンの、スルホニウム発色団の吸収特性に対する影響は少ない。

【0017】続いて、溶離剤は、滅圧で蒸発させること により、他の好適な溶剤で置き換えることができる。

【0018】この方法により、レジスト配合に好適な溶 剤中の、特定水酸化スルホニウム濃度の溶液を得ること 10 ができる。

【0019】塩基含有量を様々な時間間隔で滴定することにより、溶液中の水酸化スルホニウムは一定であることが立証される。

【0020】すでに上に述べた様に、塩基性スルホニウム塩に関する本発明の方法は、水酸化物の製造に限定されるものではない。イオン交換クロマトグラフィーにより、その陰イオンがどの様なpK a 値を有するかに応じて、他の塩基性および非塩基性溶液も製造することができる。しかし、共役酸を単に加えるだけで、水酸化物からすべての他の塩基性および非塩基性化合物を特に簡単に得ることができる。

- 1) [Ph, S] ' (OH) ' $+HO-7\eta-\nu \rightarrow [Ph, S]$ ' $O-7\eta-\nu$
- 2) [Ph, S] (OH) +HO-CO-R+[Ph, S] O-CO-R
- 3) [Ph, S] ' (OH) ' $+HO-SO, -R \rightarrow [Ph, S]$ ' O-SO, -R

上記の方法を使用し、適切に準備したイオン交換カラムを使用することにより、あるいは水酸化物溶液を対応す 30 る共役酸で逆滴定することにより、任意の陰イオンを有するスルホニウム塩を非常に簡単に得ることができる。 【0021】上記の方法の技術的長所は、

- 1) 金属イオンを含まずに作業できること、
- 2) 分離した形では不安定であるスルホニウム塩を製造 し、それを放射感応性混合物に使用できること、
- 3) 純粋な形では製造できないスルホニウム塩を製造し、それを放射感応性混合物に使用できることである。【0022】塩基性水酸化スルホニウム溶液を製造するための本発明の方法は、エステルの加水分解により酢酸 スルホニウム溶液を特に簡単に製造する上で適している。酢酸プロピレングリコールモノメチルエーテル (PGMEA) は、レジスト技術用の好ましい溶剤である。塩基性水酸化スルホニウム溶液の溶離剤をPGMEAで置き換えると、溶剤のエステル開裂が起こり、短時間で

【0023】塩基性酸イオンは、レジストマトリックス中でフェノール性結合剤と酸ー塩基反応し、ポリフェノラート酸イオンになり、これが非路光区域中に拡散して行く酸を中和する。

50 【0024】 驚くべきことに、酢酸塩の様な弱塩基性陰

終了する。

イオンまたは一般的なカルボン酸陰イオンも好適であり、非路光区域中に拡散して行く酸を緩衝し、アセタール加水分解に触媒作用しない。

【0025】これによって酸潜像が安定化され、リソグラフィーで解像力が向上し、停止時間安定性が高くなり、処理幅(露光寛容度)が増大する。

【0026】化学的に増幅して処理する放射感応性混合物に塩基性化合物を加えることは、その塩基が非路光区域中に拡散して行く酸のみならず、露光区域中にある酸も中和するので、それ自体矛盾している。しかし、溶解性に差を持たせるためには、酸が触媒性反応に必要である。

【0027】非光活性の塩基性添加剤と比較した、塩基性水酸化スルホニウムの技術的な長所は、それ自体が光活性であり、露光区域でそれ自体が中和することである。そのために、放射感応性を著しく失うことなく、大量の塩基をレジスト中に加えることが可能になる。

【0028】結合剤としては、フェノール性水酸基を含む結合剤が適しており、ポリ (ヒドロキシスチレン)は、熱安定性が高く、耐エッチング剤性が良好で、248nm領域におけるUV透明性が高いので、特に好適である。特に好適な結合剤は、ポリ (4-ヒドロキシスチレ

_R 3

 $[CH-O-R^1 -X-N-]_n$

(式中、R¹ はC₁ ~C₂ アルキレン基でよく、R² はC₁ ~C₃ アルキル基を意味し、R³ はC₁ ~C₁₀アルキル基またはアリール基を意味し、Xは基-CO-、-O-CO-またはNH-COの一つを意味し、nは1を超える整数を意味する。)の化合物が好適である。

【0031】化学的には、対応するアルデヒドのジメチルアセタールおよび対応するアルコール成分による酸触媒反応性アセタール交換により生じるポリーN、O-アセタールが重要である。縮合度および分子量分布は、重縮合条件により調整される。

【0032】酸発生化合物としては、ジアゾニウム塩、ヨードニウム塩、スルホニウム塩、ハロゲン化物、オルトーキノンジアジドースルホン酸エステルが好適である。上記のオニウム塩は、一般的にそれらの有機溶剤に可溶な塩の形で、多くはテトラフルオロホウ素酸塩、ヘキサフルオロリン酸塩、ヘキサフルオロアンチモン酸塩

N₂

(式中、R、R ' は、互いに独立して、アルキル、シクロアルキル、アリール、またはヘテロアリール基を意味する。) のピススルホニルジアゾメタンが特に好適である。

【0035】特に、トリアリールスルホニウムースルホン酸塩のようなスルホニウムースルホン酸塩およびビス

ン)およびその、アルキル置換した4-ヒドロキシスチレンとの共重合体である。特に、共重合体ポリ [4-ヒドロキシスチレンーコー4-ヒドロキシー3-メチルスチレン] およびポリ [4-ヒドロキシスチレンーコー4-ヒドロキシー3,5-ジメチルスチレン] が好適である。モノマー比は10%~90%の間で変えることができるが、最適な溶解特性を得るためにはモノマー比2:1~1:2が特に好適であり、重合体マトリックスにとっては水性アルカリ現像刺に対するその溶解度が最も重10要である。分子量M。は3000~100,000ダルトンでよいが、8000~30,000が好ましく、分散度は2以下である必要がある。

【0029】レジストマトリックスの親水性調整は、ポリ (4-ヒドロキシスチレン)を他のフェノール性結合 剤と混合することにより行う。PHSと混合するには、アルキル置換したポリピニルフェノール、特にポリ (4-ヒドロキシー3-メチルスチレン)またはノボラックも適している。

【0030】酸により開裂し得る結合を少なくとも一つ20 有する化合物としては、C-O-CまたはC-N-C結合を少なくとも一つの有する化合物が好ましくは用いられる。このようなものとしては、一般式V)

またはヘキサフルオロヒ素酸塩またはスルホン酸塩、例えばトリフルオロメチルスルホン酸塩またはヘキサフルオロプロピルスルホン酸塩として使用される。ハロゲン化合物の中では、トリクロロメチル基および/またはト30 リプロモメチル基により置換されたトリアジン、オキサゾール、オキサジアゾール、チアゾール、および2ーピロンが好ましい。その他に、ハロゲン化した、特に塩素化および臭素化芳香族化合物も酸発生剤として好適である。

【0033】スルホン酸を発生し、良好な熱安定性を有し、248 nm領域において有利な吸収特性を示す様な化合物が好ましい。

【0034】酸発生効率が高く、DUV領域における透明性が高いので、フェノール性スルホン酸エステル、ビ40 ススルホニルメタンまたは一般式 VI)

VI)

(4-クロロフェニルスルホニル) ジアゾメタンが適している。上記スルホニウムースルホン酸塩は、たとえば、塩基性スルホニウム塩溶液にスルホン酸を加えることにより得ることができ、さらに具体的にはトリフェニルスルホニウムースルホン酸塩等が挙げられる。ここで50 用いられるスルホン酸としては、たとえば、アルキルス

ルホンサン、部分的にフッ素化された、または全てフッ 素化されたアルキルスルホン酸、アリールスルホン酸、 ハロゲン、アルキルまたはアルコキシ、ニトロ、シアノ またはハロゲンアルキル基により置換されたアリールス ルホン酸等が挙げられる。化合物 c) の含有量は固体含 有量の1~10重量%である。1種またはそれ以上の光 活性化合物の混合物がレジスト中で有利な特性を有する ことがある。

【0036】成分a)~d)からなる本発明の混合物は有機溶剤に溶解させるが、その際、固体含有量を一般的に5~40重量%の範囲にする。溶剤としては、脂肪族ケトン、エーテルおよびエステルならびにそれらの任意の混合物が好ましい。特に好ましい溶剤は、1-メトキシー2-プロパノールの様なアルキレングリコールーモノアルキルエーテル、および1-メトキシー2-プロパノールーアセテート(PGMEA)の様なアルキレングリコールアルキルエーテルエステルである。

【0037】さらに、密着促進剤、架構剤、着色剤および可塑剤の様な他の添加剤を加えることができる。

【0038】放射用酸発生剤を長波長UVから可視領域まで感応性にするために、所望により少量の増感剤を加えることもできる。これには、ピレンおよびペリレンの様な多環式芳香族化合物が好ましいが、増感剤として作用する染料を使用することもできる。

【0039】本発明の放射感応性混合物を含むフォトレ ジスト溶液は、一般的に 0.1~5μ α、好ましくは 0. 5~1. 5μ 🛮 の層で、好適な基材、例えば表面酸 化したシリコンウエハー上にスピンコーティングし、乾 燥させ(例えば70~130℃の温度で)、好適な光源 により、フォトマスクを通して画像を映す様に照射す る。光源としては、特に波長200~300 UV放射(遠UV)が適している。特に好適な光源は、 KrF (248 nm) のエキシマレーザーである。画像を 映す様に照射した後、温度40~90℃で、180~3 0秒間焼付け処理(露光後焼付け)を行う。60℃で6 0秒間の焼付け処理が好ましい。フォトレジストは、好 ましくは金属イオンを含まない、アルカリ性現像剤、た とえば、水酸化テトラメチルアンモニウム水溶液で現像 する。水酸化テトラメチルアンモニウム水溶液を用いる 場合、濃度が1.0~4.0重量%のものが好ましい。 解像度は0.5ミクロン未満の範囲にある。本発明の放 射感応性混合物に必要な照射エネルギーは、一般的に 5 ~100 mJ/cm2 である。

【0040】現像したレジスト構造は、所望により後硬化させる。これは一般的にレジスト構造をホットプレート上で流動温度(Fliesstemperatur)未満の温度に加熱し、続いてキセノンー水銀蒸気ランプ(200~250nm領域)で全面照射する。この後硬化により、レジスト構造が架構し、一般的に200℃の温度まで耐流動性(Fliessstandigkeit)を有する様になる。

【0041】本発明の放射感応性混合物の好ましい用途は、集積回路または種々の電子部品の製造用レジスト材料である。その際、この混合物から製造された記録材料は、その後の工程におけるマスクとして使用できる。以下、例えば層支持体のエッチング、層支持体中へのイオン埋め込み、または金属の分離が行われる。その他、本発明の放射感応性混合物は平版印刷版の製造にも適して

14

水酸化トリフェニルスルホニウムのプロピレングリコー 10 ルモノメチルエーテルアセテート (PGMEA) 溶液の

製造方法

いる。

長さ55 cmで内径5 cmのカラムにアンパーリストA-26 700gを塩化物形で充填する。この目的には、樹脂をメタノール中に分散させ、カラム中に流し込む。水酸化テトラメチルアンモニウムの0.54 n溶液3リットルににメタノール3リットルを加える。準備したカラムを、このアルカリ性溶液で水酸化物形に変換する。

【0042】 pH値が中性になるまで、カラムを3リットルのメタノールで洗い流す。

20 【0043】臭化トリフェニルスルホニウム30 mmol (10.29g)を少量のメタノールに溶解させ、カラム上に加える。溶離速度は30 ml/hである。溶離は、電位差測定により、またはUV吸収により記録する。0.1 nHClで滴定することにより、塩基含有量を測定する。硝酸銀による臭素イオン検査は陰性である。含有量測定により、交換率は99.8%であることが分かった。メタノールを回転蒸発装置中で減圧で蒸発させ、続いて、最終的に水酸化トリフェニルスルホニウム (TPSH)の0.1 nPGMEA溶液が得られるまで、PG30 MEAで置き換える。

【0044】この新しく製造したTPSH溶液を放射感応性混合物の配合に使用する。この溶液の塩基含有量を24時間後に再検査し、滴定曲線は酢酸塩級衝液を示す。TPSHは完全に酢酸トリフェニルスルホニウムに変換されている。

【0046】同じ方法により、水酸化トリ (4-メチル 40 フェニル) スルホニウムおよび水酸化トリ (4-クロロ フェニル) スルホニウムの溶液を製造した。

[0047]

【実施例】以下に記載する実施例は下記の原料を使用した。

重合体A:

ポリ [4-ヒドロキシスチレン-コー4-ヒドロキシー 3-メチルスチレン] (2:1共重合体)

 $M_{\pi} = 14000$ g/mol、 $M_{\pi} = 7000$ g/mol 光学密度 (248 nm) = 0.18/ μ m $^{-1}$

50 #J-N, $O-T+y-\mu B:R$, $=n-J\mu U\mu$

実施例1

15

16

光活性化合物 E:トリフェニルスルホニウムトリフラー

溶剤:1-メトキシープロピレングリコール-2-アセ

供試放射感応性混合物の構成は重量部で示す。

下記の組成を有する放射感応性混合物を製造した。

 $R_i = x + \nu \nu$ $R_i = y - \nu$

X = O - CO -

n:M。 = 2500 mol/g M。/M。 > 2.5 光活性化合物 C: ピス (4 - クロロフェニルスルホニ

ル) ジアゾメタン

光活性化合物 D:ビス (4 -クロロフェニルスルホニ

ル) メタン

· 重合体A

1. 40重量部 0. 70重量部

ポリーN, O-アセタールB

テート (PGMEA)

~ 8 ·

0.04重量部

光活性化合物 C

8.00重量部

PGMEA

この溶液を細孔径 0.2 μ m のフィルターで濾過し、密 着促進剤としてヘキサメチルジシラザンで前処理したシ リコンウエハー上に、1 μ m 厚の一様な層としてスピン コーティングした。このウエハーをホットプレート上で 120℃で60秒間乾燥(軟焼付け)させ、続いて画像 を映す様に構造化した。照射は、開口数 0.3 7のキャ ノンエキシマステッパーにより、248 nmKrFエキシ マレーザー照射で、様々な構造寸法を有するテストマス クを使用して行なった。照射および現像の間の停止時間は 重要なプロセスパラメータであり、これらの照射実験で は、他に指示がない限り、2分間未満に維持した。露光 後焼付けは、標準的に60℃で60秒間行なった。照射

したウエハーの現像は、2.38重量%水酸化テトラメチルアンモニウム溶液 (0.265 n) 中に浸漉して行なった。平版印刷の結果は、達成された線および溝(線/空間構造)の1:1解像度により評価した。

【0048】停止時間試験では、照射とPEBとの間の時間を変化させ、PEBの直後に現像を行なった。結果は、得られた構造の、同じ線量で停止時間なしに得た構20 造幅に対する相対的な線幅損失(スリミング)により評価した。

【0049】これらの実施例を表にまとめる。ただし、 表中のPACとは光活性化合物を意味する。

[0050]

【表1】

17								18
露光とPRB 間の30分間遅延に対する緩縮の損失%	5 0	15	1.2	6	7	∞	∞	6
最高直線解像 度を得るための1:1 機団 ロノロ 機団	度(µm) 18 0.50	25 0.38	33 0.34	48	65	30	25 0.30	68
終PAC 微度に 対するスルキ ニウム然加始 の微既 mol/mol %	14.	2 0	4 0	0 9	0 9	5 0	5 0	40.
塩基性スルホニウム添加剤 PGMRA 中0.1 mmol/gの溶液 として	\$\$	水酸化トリフェニル スルホニウム	水酸化トリフェニル スルホニウム	水酸化トリフェニル スルホニウム	水酸化トリフェニル スルホニウム	水酸化トリ (メチル フェニル) スルホニウム	木酸化トリフェニル スルホニウム	水酸化トリフェニル スルホニウム
PAC 2 重量部	なし	なし	なし	なし	なし	なって	田田	D 2
PAC 1 重量部	2	υ es	ပအ	ပေအ	04	ON	ON	2 C
実 を 場 も	П	2	က	4	ည	9	-	∞

実施例 9

下記の組成を有する放射感応性混合物を製造する。

2.00重量部 フェノール性OH基をtert. -プチルカルポニル基で40%までエステル化したポリヒ ドロキシスチレン

0.05重量部

光活性重合体E

8.00重量部

PGMEA

0. 1 mmol/gPGMEA溶液とし てのTPSH(レジスト中の化合物Eの量に対して50

モル%加える)

この溶液を細孔径 0.2μ αのフィルターで濾過し、密 着促進剤としてヘキサメチルジシラザンで前処理したシ リコンウエハー上に、1μ μ 厚の一様な層としてスピン コーティングした。このウエハーをホットプレート上で

120℃で60秒間乾燥(軟焼付け)させ、続いて画像 を映す様に構造化した。照射は、開口数0.37のキャ ノンエキシマステッパーにより、248 nmKrFエキシ 40 マレーザー照射で、様々な構造寸法を有するテストマス クを使用して行なった。照射およびそれに続く焼付け工 程 (露光後焼付けPEB) および現像の間の停止時間は 重要なプロセスパラメータであり、これらの照射実験で は、他に指示がない限り、2分間未満に維持した。露光 後焼付けは、標準的に90℃で60秒間行なった。照射 したウエハーの現像は、水酸化テトラメチルアンモニウ ム帝液 (0.15 n) 中に浸漬して行なった。前記実施 例と同様にしてレジスト材料の解像度を評価した結果、 同様に改良されていることがわかった。

50 実施例10

下記の組成を有する放射感応性混合物を製造した。

2.00重量部 フェノール性OH基をシラノール基 で 4 0 %までエーテル化したポリヒドロキシスチレン

光活性重合体E 0.05重量部

8.00重量部 PGMEA

5 0 % 0. 1 mmol/gPGMEA溶液とし てのTPSH(レジスト中の化合物Eの量に対して50 モル%加える)

この溶液を細孔径 0. 2μ m のフィルターで濾過し、密 着促進剤としてヘキサメチルジシラザンで前処理したシ リコンウエハー上に、1μ π 厚の一様な層としてスピン コーティングした。このウエハーをホットプレート上で 120℃で60秒間乾燥(軟焼付け)させ、続いて画像 を映す様に構造化した。照射は、開口数0.37のキャ ノンエキシマステッパーにより、248 nmKrFエキシ マレーザー照射で、様々な構造寸法を有するテストマス クを使用して行なった。照射およびそれに続く焼付け工 程(露光後焼付けPEB)および現像の間の停止時間は **重要なプロセスパラメータであり、これらの照射実験で** は、他に指示がない限り、2分間未満に維持する。露光 後焼付けは、標準的に70℃で60秒間行なった。照射 したウエハーの現像は、水酸化テトラメチルアンモニウ ム溶液 (0.15 n) 中に浸漬して行なった。前記実施 例と同様にしてレジスト材料の解像度を評価した結果、 同様に改良されていることがわかった。

実施例11

下記の組成を有する放射感応性混合物を製造した。

2.00重量部 フェノール性OH基をテトラヒドロ ピラニル基で40%までエーテル化したポリヒドロキシ スチレン

0.05重量部 光活性重合体E

8.00重量部 PGMEA

0. 1 mmol/gPGMEA溶液とし てのTPSH (レジスト中の化合物Eの量に対して50 モル%加える)

この溶液を細孔径 0.2 μ のフィルターで濾過し、密 着促進剤としてヘキサメチルジシラザンで前処理したシ リコンウエハー上に、1μ π 厚の一様な層としてスピン コーティングした。このウエハーをホットプレート上で 120℃で60秒間乾燥(軟焼付け)させ、続いて画像

を映す様に構造化した。照射は、開口数0.37のキャ ノンエキシマステッパーにより、248 nmKrFエキシ マレーザー照射で、様々な構造寸法を有するテストマス クを使用して行なった。照射およびそれに続く焼付け工 程(露光後焼付けPEB)および現像の間の停止時間は 重要なプロセスパラメータであり、これらの照射実験で は、他に指示がない限り、2分間未満に維持した。露光 後焼付けは、標準的に70℃で60秒間行なった。照射 したウエハーの現像は、水酸化テトラメチルアンモニウ 10 ム溶液 (0.15 n) 中に浸漬して行なった。前配実施 例と同様にしてレジスト材料の解像度を評価した結果、 同様に改良されていることがわかった。

実施例12

下記の組成を有する放射感応性混合物を製造した。

2.00重量部 フェノール性OH基をtert.-プチルエステル基で40%までエーテル化したポリヒド ロキシスチレン

0.05重量部 光活性重合体E

8.00重量部 PGMEA

20 50% 0. 1 mmol/gPGMEA溶液とし てのTPSH (レジスト中の化合物Eの量に対して50 モル%加える)

この溶液を細孔径 0.2μ οのフィルターで濾過し、密 着促進剤としてヘキサメチルジシラザンで前処理したシ リコンウエハー上に、1μ μ 厚の一様な層としてスピン コーティングした。このウエハーをホットプレート上で 120℃で60秒間乾燥(軟焼付け)させ、続いて画像 を映す様に構造化した。照射は、開口数0.37のキャ ノンエキシマステッパーにより、248 nmKrFエキシ

30 マレーザー照射で、様々な構造寸法を有するテストマス クを使用して行なった。照射およびそれに続く焼付け工 程(露光後焼付けPEB)および現像の間の停止時間は 重要なプロセスパラメータであり、これらの照射実験で は、他に指示がない限り、2分間未満に維持した。露光 後焼付けは、標準的に90℃で60秒間行なった。照射 したウエハーの現像は、水酸化テトラメチルアンモニウ ム溶液 (0.15n) 中に浸漬して行う。前記実施例と 同様にしてレジスト材料の解像度を評価した結果、同様 に改良されていることがわかった。

40

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5 識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

(72) 発明者 木 下 莪 章

H 0 1 L 21/027

埼玉県狭山市新狭山2丁目 18-22 201号

(72)発明者 末 廣 なつみ

埼玉県川越市中原町2の 10の10 山崎ビル 306号

(72)発明者 ムニラチュナ、パドマナバン

埼玉県所沢市大字北秋津 876の2 所沢コ

ーポラスC棟 403号

(72)発明者 岡 崎 博

埼玉県川越市連雀町 22-1-909

(72)発明者 遠 藤 元

埼玉県川越市小仙波町 5 - 7 - 30

(72)発明者 ラルフ、ダメル

アメリカ合衆国ロードアイランド州、コンベントリー、ウッド、エステーツ、ウッド、コープ、ウッド、70